PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-179572

(43)Date of publication of application: 26.06.2002

(51)Int.CI.

A61K 31/535 9/08 C07D265/04 C07D265/10 // CO7M 7:00

(21)Application number: 2001-295494

(71)Applicant: NIKKEN CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

27.09.2001

(72)Inventor: YAMANA KENSHIRO

SUZUKI NAOMI TAKAHAMA AKANE

INE SHINJI

(30)Priority

Priority number : 2000307098

Priority date: 06.10.2000

Priority country: JP

(54) THERAPEUTIC AGENT FOR ALLERGIC OPHTHALMOPATHY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new therapeutic agent for allergic ophthalmopathy effective in treating allergic conjunctivitis, spring catarrh, vernal conjunctivitis, etc.

SOLUTION: This therapeutic agent for the allergic ophthalmopathy comprises a 6-phenyltetrahydro-1,3-oxazin-2-one derivative represented by general formula (I) [wherein, R1 denotes a 1-8C alkyl group or the like which may have a substituent group; R2 denotes a 1-4C alkyl group; R3 denotes hydrogen atom, a 1-5C alkyl group or the like which may have a substituent group; R4 denotes hydrogen atom, a 1−6C R₁O alkyl group or the like which may have a substituent group; and R5 and R6 denote each independently hydrogen atom, a 1-5C alkyl group or the like which may have a substituent group].

$$R_1O$$
 R_4
 R_5
 R_6
 R_1O
 R_4
 R_5
 R_6
 R_3
 R_3

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-179572 (P2002-179572A)

(43)公開日 平成14年6月26日(2002.6.26)

| (51) Int.Cl.7 | | 識別記号 | | F I | | | | テ・ | テーマコード(参考) | |
|---------------|--------|-------------------------|--------------------|--------------|-----|--|-------------|----------|------------|--|
| A 6 1 K | 31/535 | | | A 6 | 1 K | 31/535 | | | 4 C 0 5 6 | |
| | 9/08 | | | | | 9/08 | | | 4 C 0 7 6 | |
| A 6 1 P | 27/02 | | | A 6 | 1 P | 27/02 | | | 4 C 0 8 6 | |
| | 37/00 | | | | | 37/00 | | | | |
| | 43/00 | 111 | | | | 43/00 | | 111 | | |
| | | | 審查請求 | 未請求 | 家村 | マダラ マグラス うくりゅう うんりゅう かんりゅう かんしょう うんしょう ひょう かんしょう マイス かんしょう かいしょう かいしょう はいしょう かいしょう かいしょう かいしょう はいしょう はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう かいまま しゅう はいまま はいまま しゅう はい はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はい はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はい はいまま しゅう はいまま しゅう はいまま しゅう はい はい はいまま しゅう はい はい はい はいまま しゅう はい | OL | (全 11 頁) | 最終頁に続く | |
| (21)出願番号 | | 特願2001-295494(P200 | 1-295494) | (71) | 出願。 | 人 00022 | 6404 | | | |
| | | | | | | 日初代 | 心学株式 | 会社 | | |
| (22)出顧日 | | 平成13年9月27日(2001. | 3年9月27日(2001.9.27) | | | 東京都中央区築 | | | 地5丁目4番14号 | |
| | | | | (72) | 発明 | 者 山名 | 研司郎 | | | |
| (31)優先権主張番号 | | 特顧2000-307098(P200 | 0-307098) | | | 埼玉県 | 具さいた | ま市北袋町1 | 丁目346番地 | |
| (32)優先日 | | 平成12年10月 6 日(2000.10.6) | | 日研化学株式会社大宮研究 | | | | | | |
| (33)優先権主張国 | | 日本 (JP) | | (72) | 発明 | 者 鈴木 | 直美 | | | |
| | | | | | | 埼玉斯 | さいた | ま市北袋町 1 | 丁目346番地 | |
| | | | | | | 日研们 | と学株式 | 会社大宫研究的 | | |
| | | | | (72) | 発明 | 者 ▲高▼ | /▲濱▼ | あかね | | |
| | | | | | | 埼玉県 | きさいた | ま市北袋町1 | 丁目346番地 | |
| | | | | | | 日初代 | と学株式 | 会社大宮研究 | | |
| | | | | | | | | | 最終頁に続く | |

(54) 【発明の名称】 アレルギー性眼疾患治療剤

(57) 【要約】

【課題】 アレルギー性眼疾患治療剤の提供。

【解決手段】 下記一般式 (I)

【化1】

$$R_{1}O$$
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{3}
 R_{3}

[上記式中、R1は置換基を有してもよいC1~C8のアルキル基等を表し、R2はC1~C4のアルキル基を表し、R3は水素原子、置換基を有していてもよいC1~C5のアルキル基等を表し、R4は水素原子、置換基を有してもよいC1~C6のアルキル基等を表し、R5およびR6はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有していてもよいC1~C5のアルキル基等を表す。〕で表される6ーフェニルテトラヒドロー1、3ーオキサジンー2ーオン誘導体を含有するアレルギー性眼疾患治療剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)

〔上記式中、R1は置換基を有していてもよいC1~C 8のアルキル基;置換基を有していてもよいC3~C7 のシクロアルキル基;置換基を有していてもよい、酸素 原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上 のヘテロ原子を含有する複素環基:又はインダニル基を 表し、R2はC1~C4のアルキル基を表し、R3は水 素原子;置換基を有していてもよいC1~C5のアルキ ル基;置換基を有していてもよいC3~C7のシクロア ルキル基;置換基を有していてもよいアリール基;置換 基を有していてもよい、酸素原子、窒素原子及び硫黄原 子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳 香族複素環基;又はアシル基を表し、R4は水素原子; 置換基を有していてもよいC1~C6のアルキル基;置 換基を有していてもよいアリール基:又は置換基を有し ていてもよい、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中か ら選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素 環基を表し、R5及びR6はそれぞれ独立して水素原 子:置換基を有していてもよいС1~C5のアルキル 基;置換基を有していてもよいC3~C7のシクロアル キル基;置換基を有していてもよいアリール基;又は置 換基を有していてもよい、酸素原子、窒素原子及び硫黄 原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する 芳香族複素環基を表す。〕で表される6-フェニルテト ラヒドロー1、3ーオキサジン-2ーオン誘導体、その 光学異性体、もしくはそれらの薬理学上許容される塩、 又はこれらの水和物もしくは溶媒和物を含有してなるこ とを特徴とするアレルギー性眼疾患治療剤。

【請求項2】 R1が置換基を有していてもよいC1~C6のアルキル基、置換基を有していてもよいC4~C6のシクロアルキル基、置換基を有していてもよい。酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個基を表し、R2がメチル基を表し、R3が水素原子;C1~C4のアルキル基;アリール基、芳香族複素環基としてもよいアリール基;酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素で、アリール基;酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複聚基;又はアシル基を表し、R4が水素原子;C1~C4のアルキル基;置換基を有していてもよいアリール基; 双はアシル基を表し、R4が水素原子;C1~C4のアルキル基;置換基を有していてもよいアリール基; 1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基を表し、R5及びR6がそれぞれ独立して水素原子;置換基を有していてもよいC1~C5のアルキル基;置換基を有していてもよいC3~C7のシクロアルキル基;置換基を有していてもよい、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基;又は置換基を有していてもよいアリール基であることを特徴とする請求項1に記載の6ーフェニルテトラヒドロー1、3ーオキサジンー2ーオン誘導体、その光学異性体、もしくはそれらの薬理学上許容される塩、又はこれらの水和物もしくは溶媒和物のいずれかの化合物を含有するアレルギー性眼疾患治療剤。

【請求項3】 6ーフェニルテトラヒドロー1、3ーオ キサジンー2ーオン誘導体が6-(3-シクロペンチル オキシー4ーメトキシフェニル)ー3ーメチルー3. 4、5、6ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジン -2-オン、6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メ トキシフェニル) ー6ーメチルー3, 4, 5, 6ーテト ラヒドロー2H-1、3-オキサジン-2-オン、6-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシフェニル) -3,6-ジメチル-3,4,5,6-テトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、6-(3-シク ロペンチルオキシー4-メトキシフェニル) -3-エチ ルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオ キサジンー2ーオン、6-(3-シクロペンチルオキシ -4ーメトキシフェニル)ー6ーエチルー3、4、5、 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オ ン、6ー[3ー(2ーインダニルオキシ)ー4ーメトキ シフェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、6-[3-(2-イン ダニルオキシ) - 4 - メトキシフェニル] - 3 - メチル -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキ サジン-2-オン、6-[3-(2-インダニルオキ シ) -4-メトキシフェニル] -6-メチル-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、3,6ージメチルー6ー[3-(2-インダニ ルオキシ) - 4 - メトキシフェニル] - 3, 4, 5, 6 ーテトラヒドロー2H-1、3-オキサジン-2-オ ン、6ー(3ーシクロプロピルメチルオキシー4ーメト キシフェニル) -6-メチル-3, 4, 5, 6-テトラ ヒドロー2H-1,3-オキサジン-2-オン、6-(3-シクロプロピルメチルオキシー4-メトキシフェ ニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、6-(3-シク ロプロピルメチルオキシー4ーメトキシフェニル)ー 3, 6ージメチルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2 H-1, 3-オキサジン-2-オン、6-(3-シクロ ペンチルメチルオキシー4ーメトキシフェニル) -3. 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン -2-オン、6-(3-シクロペンチルメチルオキシー

4-メトキシフェニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6 -テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オ ン、(-)-6-[3-(2-インダニルオキシ) -4-メトキシフェニル] -6-メチル-3, 4, 5, 6-テ トラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、又 は(+)-6-[3-(2-インダニルオキシ) -4-メ トキシフェニル] -6-メチル-3, 4, 5, 6-テト ラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、であ る請求項1に記載のアレルギー性眼疾患治療剤。

【請求項4】 アレルギー性眼疾患がアレルギー性結膜 炎であることを特徴とする請求項1~請求項3に記載の アレルギー性眼疾患治療剤。

【請求項5】 投与剤形が局所投与剤である請求項1~ 請求項4に記載のアレルギー性眼疾患治療剤。

【請求項6】 投与剤形が点眼剤である請求項5に記載のアレルギー性眼疾患治療薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アレルギー性結膜炎、春季カタル、春季角結膜炎などの治療に有効な新規なアレルギー性眼疾患治療薬に関するものである。さらに詳しくは、ホスホジエステラーゼ(PDE)IV(以下本明細書において「PDE IV」と略す場合がある)阻害作用を有する6ーフェニルテトラヒドロー1,3ーオキサジンー2ーオン誘導体、その光学異性体、もしくはそれらの薬理学上許容される塩、又はこれらの水和物もしくは溶媒和物のいずれかの化合物を含有するアレルギー性眼疾患治療薬に関するものである。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】アレルギー性結膜炎は花粉、ハウスダスト等の抗原が結膜上のマスト細胞に抗体(IgE)を介して結合することによって発症する。抗原によって活性化されたマスト細胞は、ヒスタミン等のケミカルメディエーターを遊離することによって、結膜の充血、血管透過性の亢進、白血球(好酸球、好中球)の遊走を惹起し、重症の場合には組織の障害に至る(Abelson, M.B. et al. Surv Ophthalm ol 38, p. 115-132, 1993)。

【0003】このアレルギー性結膜炎の治療には、遊離されたヒスタミンの働きを抑える抗ヒスタミン薬、ヒスタミン等のケミカルメディエーター遊離を抑えるクロモグリク酸ナトリウム、副腎皮質ステロイド等が用いられてきた。しかし抗ヒスタミン薬及びクロモグリク酸ナトリウムには遊走した好中球及び好酸球の活性化を抑制する作用は期待できず、更に副腎皮質ステロイドには緑内障、白内障、感染などの副作用を起こす危険性があるため、使用の制限がある(Friedlaender M. H. Ann Aller gy Asthma & Immunol. 75, p. 212-222, 1995)。これらの背景から、明確な抗炎症作用を有する非ステロイド性のアレルギー性結膜炎治療薬の開発が望まれていた。

[0004]

【課題を解決するための手段】近年になって好中球、好酸球、マスト細胞等の炎症性細胞の活性が、細胞内のセカンドメッセンジャーであるcyclic Adenosin Monophos phate (cAMP) によって制御されていることが明らにされた (Bourne H. R. et al, Science, 184, p. 19-28, 1974), このことから、細胞内 c AMP 濃度を上昇させる薬剤が炎症を抑制することが考えられ、現在も盛んに研究が行われている。ホスホジエステラーゼ(PDE) IV 阻害剤もその一つで、炎症性細胞に比較的多い c AMP 分解酵素である PDE IVを阻害して細胞内 c AMP 濃度を高めることによって炎症性細胞の活性化を抑制し、抗炎症作用を発現することが期待されている(Torphy, T. J. et al, Drug News Perspect, 6, p. 203-214, 1993, Torphy T. J. and Undem B. J. Thorax 46, p. 512-523, 1991)。

【 O O O 5 】 P D E I V阻害剤の多くは、喘息、アトピー性皮膚炎、リウマチ等のアレルギー性疾患を適応とした開発が進められており、一部の化合物にはアレルギー性結膜炎モデルを用いた報告もされている(Revel, L. et al、Eur J Pharmacol. 229, p. 45-53, 1992, Newsho Ime, S. J. and Schwartz, L. Inflammation 17, p. 25-31, 1993)。本発明者らは、P D E I V阻害作用を有する6ーフェニルテトラヒドロー1, 3ーオキサジンー2ーオン誘導体がアレルギー性眼疾患を改善することを見出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明の要旨は、下記一般式(1)

[0006]

$$\begin{array}{c}
\left(\text{Ht 2}\right) \\
R_{1}O \\
R_{4}O \\
R_{5} \\
R_{6}
\\
R_{3}
\end{array}$$
(I)

[0008]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。 本発明のアレルギー性眼疾患治療剤は、前記一般式

(I)で表される6ーフェニルテトラヒドロー1,3ーオキサジンー2ーオン誘導体、その光学異性体もしくはそれらの薬理学上許容される塩、又はこれらの水和物もしくは溶媒和物のいずれかの化合物を含有するものである。

【 O O O 9 】前記一般式 (I) の化合物の R 1 としては、 C 1 ~ C 8 の直鎖又は分岐鎖アルキル基(メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、n ーブチル、イソブロピル、n ーベンチル、 1 ・ 1 ・ ジメチルプロピル、 n ーペンチル、 1 ・ 1 ・ ジメチルブロピル、 n ーヘキシル、 1 ・ 1 ・ ジメチルブラール、 2 ・ エチルブチル、 2 ・ エチルブチル、 2 ・ エチルブチル、 1 ・ ジメチルブラール、 2 ・ エチルブチル、 1 ・ ジメチルブラール、 2 ・ エチルブチル、 1 ・ ジメチルブラール、 2 ・ エチルブチル、 5 は置換基(ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアル 5 は置換基(ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノカルなどのアリール基;ピリジル、チアゾリル、チェニル、フリル、キノリル等の芳香族複素環基;シクロトキュール、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等のシクロアルキル基; アルコキシ基;アルカルボニル基等)を有していてもよい。

【〇〇1〇】置換基を有するC1~C8のアルキル基の具体例としては、例えばシクロプロピルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル、1ーメチルシクロプロピルメチル、1ーフェニルシクロプロピルメチル、ベンジル、フェネチル、4ーフルオロフェネチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニルペンチル、2ー(1ーナフチル)エチル、2ー(2ーピリジル)エチル、2ー(4ーメチルー5ーチアゾリル)エチル、2ー(ベンジルオキシ)エチル、2ー(フェネチルオキシ)エチル、2ー(メトキシ)ブテル、3ー(メトキシ)ブロピル、4ー(エトキシ)プロピル、2ー(ブトキシ)フロピル、2ー(エトキシ)プロピル、2ー(ブトキシ)フロピル、2ー(ブトキシ)エチル、2ー

(シクロプロピルメチルオキシ) エチル、2-(シクロペンチルオキシ) エチル、2-(4-メチル-1-ピペラジニル) エチル、3-(4-ベンジル-1-ピペラジニル) プロピル等が挙げられる。

【0011】また、R1としては、C3~C7のシクロアルキル基(シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等)が挙げられ、これらは置換基(アルキル基:ハロゲン原子:水酸基:ニトロ基:シアノ基:アミノ基:カルボキシル基:フェニル、トリル、ナフチル等のアリール基:ピリジル、チアゾリル、チエニル、フリル、キノリル等のよりロブチル、シクロペーシル等のシクロアルキル基:カルバモイル基:アルコキシ基:アルカルボニル基等)を有していてもよい。置換基を有するC3~C7のシクロアルキル基としては、例えば4ーフェニルシクロペキシル、1ーメチルシクロペンチル、3ーメチルシクロペンチル等が挙げられる。

【OO12】また、R1としては、複素環基(ピリジ ル、チアゾリル、フリル、チエニル、テトラヒドロフリ ル、ピペリジニル等)が挙げられ、これらは置換基(ア ルキル基;ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノ 基:アミノ基:カルボキシル基:フェニル、トリル、ナ フチル等のアリール基;ピリジル、チアゾリル、チェニ ル、フリル、キノリル等の芳香族複素環基;ベンジル、 フェネチル、1ーナフチルメチル等のアリールアルキル 基;ピリジルアルキル基;シクロプロピル、シクロブチ ル、シクロペンチル、シクロヘキシル等のシクロアルキ ル基:ハロアルキル基:カルバモイル基:アルコキシ 基:アルキルカルボニル基等)を有していてもよく、置 換基を有する複素環基としては、例えば1ーペンジルー 4-ピペリジル、2-ニトロピリジル、3-テトラヒド ロフリル等が挙げられる。更にR1としてはインダニル 基が挙げられる。

【0013】 R_1 として好ましくは、 C_1 ~ C_6 のアルキル基、置換基としてフェニル基又はシクロアルキル基を有する C_1 ~ C_5 のアルキル基、 C_4 ~ C_6 のシクロアルキル基もしくはインダニル基が挙げられ、更に好ましくはシクロペンチル基、シクロプロピルメチル基、2-メチルプロピル基、又は2-インダニル基が挙げられる。前記一般式(I)の化合物の R_2 としては、 C_1 ~ C_4 の直鎖又は分岐鎖アルキル基(メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、sec-ブチル、t-ブチル等)が挙げられ、好ましくはメチル又はエチルが挙げられ、更に好ましくはメチルが挙げられる。

【0014】前記一般式 (I) の化合物のR $_3$ としては、水素原子、 $C_1 \sim C_5$ の直鎖又は分岐鎖アルキル基(メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、sec-ブチル、t-ブチル、n-ペンチル等)が挙げられる。この $C_1 \sim C_5$ の直鎖又は分岐鎖ア

ルキル基は置換基を有していてもよく、その置換基としては、ハロゲン原子を置換基として有していてもよいアリール基(フェニル、トリル、ナフチル等): ハロゲン原子を置換基として有していてもよい、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基(ピリジル、チアゾリル、フリル、チェニル、インドリル等): 又はアルコキシカルボニル基等が挙げられる。

【OO15】R3の置換基を有するC1~C5のアルキ ル基の具体例としては、例えばエトキシカルボニルメチ ル、ペンジル、4ーブロモベンジル、フェネチル、3ー フェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニル ペンチル、ピリジルメチル、フリルメチル、チアゾリル メチル、2ーキノリルメチル、1ーナフチルメチル、2 ーインドリルメチル等が挙げられる。また、R3として は、C3~C7のシクロアルキル基(シクロプロピル、 シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シク ロヘプチル等)が挙げられ、これらは置換基を有してい ても良い。また、R3としては、アリール基(フェニ ル、トリル、ナフチル等)が挙げられ、これらは置換基 を有していても良い。また、R3としては、酸素原子、 窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた 1 個以上のヘテ 口原子を含有する芳香族複素環基(ピリジル、チアゾリ ル、フリル、チエニル、キノリル等)が挙げられ、これ らは置換基を有していても良い。更にR3としては、ア シル基(ホルミル、アセチル、プロピオニル、ベンゾイ ル、2ーナフトイル、3ーフロイル、2ーテノイル、ニ コチノイル、イソニコチノイル等)が挙げられる。

【0016】R $_3$ として好ましくは、水素原子、 C_1 ~ C_3 のアルキル基、アリール基、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基、又は置換基として酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基を有する C_1 ~ C_2 のアルキル基が挙げられ、更に好ましくは水素原子、メチル、エチル、ベンジル、2-ピリジルメチル又は4-ピリジルメチルが挙げられる。

【0017】前記一般式(I)の化合物のR4としては、水素原子、C1~C6の直鎖又は分岐鎖アルキル基(メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、secーブチル、tーブチル、ペンチル、ヘキシル等)が挙げられ、これらは置換基を有していてもよいアリール、スークロロフェニル等)が挙げらる。更にR4としては、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素環基(ピリジル、チアゾリル、チエニル、フリル等)が挙げられ、これらは置換基を有していても良い。R4として好ましくは、水素原子、メチル、エチル、フェニル又はピ

リジルが挙げられ、更に好ましくは水素原子、メチル基 が挙げられる。

【0018】前記一般式(I)の化合物のR5及びR6 としては、それぞれ独立して水素原子、C1~C6の直 鎖又は分岐鎖アルキル基(メチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、sec-ブチル、t-ブチル、 ペンチル、ヘキシル等)、アリール基(フェニル、ナフ チル等)、又は酸素原子、窒素原子及び硫黄原子の中か ら選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有する芳香族複素 環基(ピリジル、チアゾリル、チエニル、フリル等)が 挙げられる。更にR5及びR6のC1~C6のアルキル 基は、それぞれ独立して置換基(ハロゲン原子:水酸 基;シアノ基;アミノ基;カルボキシル基;シクロアル キル基:ハロアルキル基:カルバモイル基:アルコキシ 基;アルキルカルボニル基;フェニル、トリル、ナフチ ル、4ーメチルフェニル、4ークロロフェニル等のアリ 一ル基:ピリジル、チアゾリル、チエニル、フリル等の 芳香族複素環基等)を有していてもよい。

【0019】更に、R5及びR6のアリール基及び芳香族複素環基はそれぞれ独立して置換基(ハロゲン原子:水酸基;シアノ基:アミノ基;カルボキシル基;アルキル基:シクロアルキル基;ハロアルキル基;カルバモイル基:アルコキシ基;アルキルカルボニル基等)を有していてもよい。R5及びR6として好ましくは、水素原子、メチル基、又はフェニル基が挙げられ、更に好ましくは水素原子、メチル基が挙げられる。

【〇〇20】前記一般式(1)で表される化合物の具体 例として、6-(3,4-ジメトキシフェニル)-3. 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2ーオン、 6ー(3,4ージメトキシフェニル)ー 3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3ーオキサジンー2ーオン、 3ーペンジルー6ー (3, 4ージメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6ーテ トラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-(3, 4-ジメトキシフェニル) -6-メチルー 3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサ ジンー2ーオン、6-(3.4-ジメトキシフェニル) -6-(2-チアゾリル)-3,4,5,6-テトラヒ ドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 (3-ブトキシー4-メトキシフェニル) -3.4. 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2 ーオン、 6-(3-シクロプロピルメチルオキシ-4 ーメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ -2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4ーメトキシフェニル) -3. 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2ーオン、 6ー(3ーシクロペンチルオキシー4ー メトキシフェニル) ー6ーメチルー3, 4, 5, 6ーテ トラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニ

ル) -6-フェニル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、

【0021】6-(3-シクロペンチルオキシー4-メ トキシフェニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6-テト ラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2ーオン、 3 - (4-ブロモベンジル)-6-(3-シクロペンチル オキシー4ーメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6ーテ トラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、6 - (3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニ ル) -3-(2-キノリルメチル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェ ニル) -3- (1-ナフチルメチル) -3, 4, 5, 6 ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジン-2ーオ ン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシ フェニル) -3-(4-ピリジルメチル) -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4-メト キシフェニル) -3-(2-ナフチルメチル) -3. 4. 5. 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2-オン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル)-3-(2-ピリジルメチル)-2 H-1, 3-オキサジン-2-オン、 3-ブチル-6 - (3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニ ル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、3-ベンゾイル-6-(3-シ クロペンチルオキシー4-メトキシフェニル)-3. 4. 5. 6ーテトラヒドロー2H-1. 3ーオキサジン -2-オン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル) -3- (エトキシカルボニルメチ ル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-

【0022】6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メ トキシフェニル) -3-(3-ピリジルメチル) -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2-オン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル) -3, 6-ジメチル-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジン-2ーオ ン、 6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ フェニル) -6-メチル-3-(4-ピリジルメチル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキ サジンー2ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシ -4-メトキシフェニル) -6-エチル-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジン-2ーオ ン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシ フェニル) -3-エチル-3, 4, 5, 6-テトラヒド ロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3 ーシクロペンチルオキシー4-メトキシフェニル)-6 ー(2ーチエニル)ー3、4、5、6ーテトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-ブチルー

オキサジンー2ーオン、

6-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニ ル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジンー2ーオン、 6-(3-シクロペンチルオ キシー4ーメトキシフェニル) -6-(2-チアゾリ ル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジンー2ーオン、 6ー(3ーシクロペンチルオ キシー4ーメトキシフェニル) -3- [2-(1-ピペ リジル) エチル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2 H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シク ロペンチルオキシー4ーメトキシフェニル) -3-「2 - (4-モルホリノ)エチル]-3,4,5,6-テト ラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2ーオン、 【0023】3-(1-アセチル-3-メチル-2-イ ンドリルメチル) -6-(3-シクロペンチルオキシー 4ーメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6ーテトラヒド - (2-フリルメチル) -3, 4, 5, 6-テトラヒド

ロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3 -シクロペンチルオキシ-4-メトキシフェニル)-3 ロー2H-1, 3ーオキサジンー2ーオン、 6-(3 ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシフェニル)ー6 ー (3ーピリジル) -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シ クロペンチルオキシー4ーメトキシフェニル) -3-(2-ピラジニルメチル) -3, 4, 5, 6-テトラヒ ドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシフェニル) -3-(2-チエニルメチル)-3,4,5,6-テト ラヒドロー2H-1,3-オキサジン-2-オン、 - (3-シクロペンチルオキシー4-メトキシフェニ ル) -6-(2-ピリジル) -3, 4, 5, 6-テトラ ヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(4-メトキシ-3-フェネチルオキシフェニル)-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサ ジンー2ーオン、 6ー(4ーメトキシー3ーフェネチ ルオキシフェニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6-テ トラヒドロー2H-1、3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ-3-(5-フェニルペンチルオキ シ) フェニル] ー6ーメチルー3, 4, 5, 6ーテトラ ヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(4-メトキシー3-フェネチルオキシフェニル)-6 ーメチルー3、4、5、6ーテトラヒドロー2H-1、 3ーオキサジンー2ーオン、

[0024]3, 6-ジメチルー6-[4-Уトキシー3ー(5-フェニルペンチルオキシ) フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2 H - 1, 3-オキサジンー2ーオン、3, 6-ジメチルー6-(4-Уトキシー3ーフェネチルオキシフェニル) - 3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2 H - 1, 3-オキサジンー2-オン、6-[3-(2-4-7) - 4-7 トキシフェニル] - 3, 4, 5, 6- テトラヒドロー2 H - 1,

3-オキサジン-2-オン、 6-[3-(2-インダ ニルオキシ) - 4 - メトキシフェニル] - 3 - メチルー 3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサ ジン-2-オン、 6-[3-(2-インダニルオキ シ) -4-メトキシフェニル] -6-メチル-3, 4. 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、 6-[4-メトキシ-3-(5-フェニルペ ンチルオキシ) フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒ ドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-[4-メトキシー3-(5-フェニルペンチルオキシ) フェニル] -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒド ロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 3, 6-ジメチルー6ー [3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシフェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロー 2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シ クロプロピルメチルオキシー4-メトキシフェニル)-3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シクロプ ロピルメチルオキシー4ーメトキシフェニル)ー6ーメ チルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3-オキサジンー2ーオン、

【0025】6-(3-シクロプロピルメチルオキシー 4-メトキシフェニル)-3,6-ジメチル-3,4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、 6ー(3ープトキシー4ーメトキシフェニ ル) -6-メチル-3. 4. 5. 6-テトラヒドロ-2 H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-ブト キシー4ーメトキシフェニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、 6ー(3ーブトキシー4ーメトキシフェニ ル) -3, 6-ジメチル-3, 4, 5, 6-テトラヒド ロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6-[4 ーメトキシー3ー [2-(2-ピリジル) エトキシ] フ x=1 x=13ーオキサジンー2ーオン、 6-[4-メトキシー3 - [(1-フェニルシクロプロピル)メチルオキシ]フ ェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ-3 ー [(1ーフェニルシクロプロピル)メチルオキシ] フ ェニル] -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ -2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[3-(10, 11-ジヒドロー5H-ジベンゾ [a, d] シ クロヘプテンー5ーイルオキシ)ー4ーメトキシフェニ ル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジンー2ーオン、 6ー[3-(10, 11-ジ ヒドロ-5H-ジベンゾ [a, d] シクロヘプテン-5 ーイルオキシ)ー4ーメトキシフェニル]ー3ーメチル -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキ サジンー2ーオン、 6-[3-[3-(4-ベンジル -1-ピペラジニル)プロポキシ]-4-メトキシフェ ニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3 -オキサジン-2-オン、

【0026】6-(3-シクロブチルメチルオキシ-4 ーメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ -2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-(3-シクロブチルメチルオキシー4-メトキシフェニル) -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ -3-[(1-メチルシクロプロピル)メチルオキシ] フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ -3-[(1-メチルシクロプロピル)メチルオキシ] フェニル] -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒド ロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、6-[4-メトキシー3ー(2ーメチルプロポキシ)フェニル]ー 3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサ ジン-2-オン、 6-[4-メトキシ-3-(2-メ チルプロポキシ)フェニル]-3-メチル-3,4, 5、6ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジン-2 ーオン、 6-[4-メトキシー3-[2-(1-ナフ チル) エトキシ] フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラ ヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル) エトキ シ] フェニル] -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラ ヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[3-(2-エチルブトキシ)-4-メトキシフェニ ル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキサジンー2ーオン、 6-[3-(2-エチルブト キシ) -4-メトキシフェニル] -3-メチル-3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2-オン、

【0027】3-エチル-6-[3-(2-インダニル オキシ) -4-メトキシフェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6- [4-メトキシ-3- [2-(4-メチル-5-チアゾリル) エトキシ] フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6- [4-メトキシ-3- [2-(4-メチル-5-チ アゾリル) エトキシ] フェニル] -3-メチル-3, 4. 5. 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン -2-オン、 6-[3-[2-(4-フルオロフェニ ル) エトキシ] -4-メトキシフェニル] -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジンー2 ーオン、 6ー [3ー [2ー(4ーフルオロフェニル) エトキシ] - 4 - メトキシフェニル] - 3 - メチルー 3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオキサ ジンー2ーオン、 6ー(3ーシクロペンチルメチルオ キシー4ーメトキシフェニル) -3, 4, 5, 6ーテト ラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 6 - (3-シクロペンチルメチルオキシー4-メトキシフ x=n) -3-x+n-3, 4, 5, 6-r+5-t+n-2 -2H-1, 3-r+t+n-2 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1 -2H-1, 3-r+n-3 -2H-1 -2H-1

【0028】6- [4-メトキシ-3-(1-メチルシ クロペンチルオキシ) フェニル] -3, 4, 5, 6-テ トラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6-[4-メトキシ-3-(2-メチルプロポキシ)フ ェニル] -6-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ -2H-1, 3-オキサジン-2-オン、 3, 6-ジ メチルー6ー[4ーメトキシー3ー(2ーメチルプロポ キシ) フェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2 H-1, 3-オキサジン-2-オン、 6- [3-(2 ーベンジルオキシエトキシ) -4-メトキシフェニル] -3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2H-1, 3-オキ サジン-2-オン、 6-[3-(2-ベンジルオキシ エトキシ)ー4ーメトキシフェニル] -3ーメチルー 3. 4. 5. 6ーテトラヒドロー2H-1. 3ーオキサ ジン-2-オン、 6-(3-シクロペンチルオキシー 4-メトキシフェニル)-5,5-ジメチル-3,4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2 ーオン、 6-(3-シクロペンチルオキシー4-メト キシフェニル) -3, 5, 5-トリメチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2 ーオン、 5,5ージメチルー6ー[3-(2-インダ ニルオキシ) -4-メトキシフェニル] -3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1、3ーオキサジンー2ーオ ン、 6-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メト キシフェニル] -3, 5, 5-トリメチル-3, 4, 5. 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン-2 ーオン、 6-[3-(1-ベンジル-4-ピペリジル オキシ) - 4 - メトキシフェニル] - 3, 4, 5, 6 -テトラヒドロー2H-1, 3ーオキサジン-2ーオン、 【0029】6-[3-[2-(シクロプロピルメチル オキシ)エトキシ]-4-メトキシフェニル]-3. 4, 5, 6-テトラヒドロー2H-1, 3-オキサジン -2-オン、 (5RS, 6SR) -6-(3-シクロ ペンチルオキシー4-メトキシフェニル)-5-フェニ ルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 3ーオ キサジン-2-オン、 (5RS, 6RS)-6-(3 ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシフェニル)ー5 ーフェニルー3、4、5、6ーテトラヒドロー2Hー

1. 3ーオキサジンー2ーオン、 6ー [3ー(3ーテトラヒドロフリルオキシ)ー4ーメトキシフェニル]ー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2Hー1, 3ーオキサジンー2ーオン、 (一)ー6ー [3ー(2ーインダニルオキシ)ー4ーメトキシフェニル]ー6ーメチルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2Hー1, 3ーオキサジンー2ーオン、 (+)ー6ー [3ー(2ーインダニルオキシ)ー4ーメトキシフェニル]ー6ーメチルー3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2Hー1, 3ーオキサジンー2ーオン等が挙げられる。

【0030】前記一般式(I)で表される6ーフェニルテトラヒドロー1,3ーオキサジンー2ーオン誘導体は、W098/04534号公報に記載の方法により製造される。更に、前記一般式(I)で表される6ーフェニルテトラヒドロー1,3ーオキサジンー2ーオン誘導体は、不斉炭素原子を有していて光学異性体が存在するものもある。これら光学活性的に純粋な化合物は、上記公報に記載の方法により製造されるラセミ体を高速をクロマトグラフィー(HPLC)を用いて二種類の光学活性体に分割することによって得られる。また、得られた光学活性体を必要に応じて各種溶媒により再結晶を行うことにより、更に高純度の光学活性体を得ることができる。これら光学異性体も本発明におけるアレルギー性眼疾患治療剤の含有物に含まれる。

【0031】また、前記一般式(I)の化合物及びその光学異性体の塩も本発明におけるアレルギー性眼疾患治療剤の含有物に含まれる。それらの塩としては、薬理学的に許容され得る塩が好ましく、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、リン酸塩等の無機酸塩、乳酸塩、フマル酸塩、乳酸塩、リン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、メタンコ酸塩、ウェン酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩等の有機酸塩、リンスが挙げられる。さらに、本発明におけるアレルギー性眼疾患治療剤の含有成分には、前記一般式(I)の化合物、その光学異性体又はそれらの塩の水和物又は溶媒和物も含まる。溶媒和物の溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノール、アセトン、酢酸エチル、クロロホルム等が挙げられる。

【0032】本発明のアレルギー性眼疾患治療剤は、前記一般式(I)で表される6ーフェニルテトラヒドロー1、3ーオキサジンー2ーオン誘導体、その光学異性体又はそれらの薬理学上許容される塩あるいはこれらの水和物又は溶媒和物を単独又は薬学的に可能とされる担体と混合し、適当な投与単位形態に調製することにより製造することができる。その組成は、化合物の溶解度、化学的性質、投与経路、投与計画等によって決定される。投与形態の例としては、局所投与の場合には点則剤、取育剤等を、また、全身投与の場合には錠剤、顆粒剤、対プセル剤、液剤、注射剤などを挙げることができる。特に本発明のアレルギー性眼疾患治療剤は点眼剤

の形態として用いることが好ましい。

【0033】本発明のアレルギー性眼疾患治療剤は、前記一般式(!)で表される6ーフェニルテトラヒドロー1、3ーオキサジンー2ーオン誘導体、その光学異性体、もしくはそれらの薬理学上許容される塩、又はこれらの水和物もしくは溶媒和物と、薬学的に可能とされる担体とを用いて、当業者既知の方法により製造される。更に、所望又は必要ならば、適当な結合剤、潤滑剤、崩壊剤、保存剤、緩衝剤、増粘剤、溶解補助剤、キレート剤、安定化剤、pH調整剤、等張化剤のような製剤化の際に通常用いられる各種添加剤を添加してもよい。

【0034】例えば、経口剤の場合には乳糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ショ糖、ソルビトール、エリスリトールなどの賦形剤、カルボキシメチルセルロースカルシウム、ヒドロキシプロピルセルロースなどの崩壊剤、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、硬化油などの滑沢剤、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ゼラチン、アラビアゴムなどの湿潤剤、その他必要に応じて界面活性剤、矯味剤などを使用して所望の投与剤型に調製することができる。

【0035】また、非経口剤の場合には、水、エタノー ル、グリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレン グリコール、寒天、トラガントガムなどの希釈剤を用い て、必要に応じて溶解補助剤 (ポリビニルピロリドン、 ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリエチレングリコ ール、ポリソルベート80、ポリオキシエチレンモノステ アレート等)、保存剤(クロロブタノール、デヒドロ酢 酸ナトリウム、塩化ベンザルコニウム、塩化セチルピリ ジニウム、フェネチルアルコール、パラオキシ安息香酸 エステル類、塩化ベゼトニウム等)、緩衝剤(ホウ酸緩 衝剤、リン酸塩緩衝剤、炭酸塩緩衝剤、酢酸塩緩衝剤、 クエン酸緩衝剤等)、安定化剤(エデト酸ナトリウム、 亜硫酸水素ナトリウム等)、pH調製剤(水酸化ナトリ ウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナト リウム、酢酸、クエン酸、リン酸等)、等張化剤(塩化 ナトリウム、塩化カリウム、グリセリン、多価アルコー ル、ソルビトール、マンニトール、グルコース等)、無 痛化剤などを使用することができる。眼軟膏剤の場合に は、通常使用されている基剤(眼科用白色ワセリン、プ ラスチベース、プロペト等)を使用でき、添加剤として は、流動パラフィンなどが挙げられる。

【0036】本発明で用いられる前記一般式(I)の化合物は、点眼剤の場合には、通常0.01~3.0w/ v%の濃度で使用され、眼軟膏剤の場合には、通常0.01~10.0w/ v%の濃度で使用される。また、全身投与用の製剤として用いられる場合には、その投与量は経口投与で、一般に1日量0.01~100mgであるが、投与

量は、年令、病状、症状、同時投与の有無等により適宜 増減することが更に好ましい。

【0037】本発明のアレルギー性眼疾患治療剤の用法・用量は、年齢、病状、症状等により変動するが、点眼剤の場合、通常1日に1~6回、1回に1~2滴を点眼する。眼軟膏の場合、通常1日に1~2回、結膜嚢内に適量を塗布する。経口投与の場合、1日に1~数回に分けて服用する。また、注射剤の場合、1日に1~数回に分けて投与される。

[0038]

【実施例】以下に実施例及び試験例を示し、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例及び試験例に限定されるものではない。

【0039】<参考例1>

光学異性体の製造方法

WO98/04534号公報に記載の方法により製造されたラセミ体(土)-6-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシフェニル]-6-メチル-3,4,5,6-テトラヒドロー2H-1,3-オキサジン-2-オン70gを変性エタノール7.0 Lに溶解した後、約3.0gのサンプル溶液をカラムに注入し、下記の条件でHPLCを行った。

カラム: CHIRALPAK AS(10cm ϕ x 50cm)

溶媒:変性エタノール

流量:100mL/分

第1ピーク及び第2ピークそれぞれの分画液を減圧濃縮し、得られた油状の残渣にエタノール及びnーヘキサンを添加後、再び減圧濃縮し、粉末状の光学活性体を得た。以上のような操作を繰り返すことにより(土)ー体70gより二種類の光学活性体、(一)ー体31.5g、(十)一体29.6gを得た。尚、構造については、光学分割前のラセミ体の1H-NMRと比較することにより確認した。

【0040】(一)一体:保持時間50~62分、カラム 温度40℃

 $[\alpha]^{20}$ D 68° (c=1.00, MeOH)

1 H — N M R (CDC13) δ (ppm) : 1.68 (3H, s) , 2.14 (1H, ddd, J=14.0, 10.6, 5.6 Hz) , 2.30 (1H, ddd, J=14.0, 3.9, 3.9 Hz) , 3.06 (1H, ddd, J=10.6, 10.6, 4.8 Hz) , 3.20 (1H, dd, J=16.7, 3.9 Hz) , 3.2 (1H, dd, J=16.7, 3.9 Hz) , 3.25–3.30 (1H, m) , 3.36 (1H, dd, J=16.7, 6.6 Hz) , 3.37 (1H, dd, J=16.7, 6.6 Hz) , 3.81 (3H, s) , 5.21 (1H, dddd, J=6.6, 6.6, 3.9, 3.9 Hz) , 6.13 (1H, broad) , 6.86 (1H, dd, J=8.3 Hz) , 6.90 (1H, dd, J=8.3, 2.2 Hz) , 6.95 (1H, d, J=2.2 Hz) , 7.15–7.19 (2H, m) , 7.21–7.23 (2H, m)

(+) -体:保持時間69~88分、カラム温度40℃ [α]²⁰D +68° (c=1.00, MeOH)

【0041】(±)-体の 1 H-NMR (CDCI₃) δ (pp

m) :

1. 66 (3H, s) 、 2. 11 (1H, ddd, J=13. 9, 10. 3, 5. 4H z) 、 2. 27 (1H, ddd, J=13. 9, 4. 2, 4. 2Hz) 、 3. 00-3. 0 7 (1H, m) 、 3. 20 (1H, dd, J=16. 6, 3. 7Hz) 、 3. 22 (1 H, dd, J=16. 6, 3. 7Hz) 、 3. 22-3. 29 (1H, m) 、 3. 36 (2H, dd, J=16. 6, 6. 6Hz) 、 3. 80 (3H, s) 、 5. 21 (1H, dddd, J=6. 6, 6. 6, 3. 7, 3. 7Hz) 、 6. 13 (1H, broad) 、 6. 86 (1H, d, J=8. 3Hz) 、 6. 90 (1H, dd, J=8. 3, 2. 2Hz) 、 6. 95 (1H, d, J=2. 2Hz) 、 7. 14-7. 18 (2H, m) 、 7. 19-7. 23 (2H, m)

【0042】<実施例1>

点眼剤の製造

滅菌精製水にメチルセルロース 0.3g、塩化ベンザルコニウム液を微量、リン酸二水素ナトリウム 0.2g、水酸化ナトリウム適量を加え、溶解後、除塵・除菌 5.6 を行った。この液に無塵・無菌の 6 ー (3 ーシクロペンチルオキシー 4 ーメトキシフェニル) ー 6 ーメチルー3、4、5、6 ーテトラヒドロー2 Hー1、3 ーオキサジンー2ーオン 0.5gを懸濁させ、滅菌精製水を加えて全量を 100 m L とした。得られた懸濁液を洗浄・乾燥・滅菌した点眼容器に一定容量充填し、ノズル、キャップを施し、点眼剤を製造した。

【0043】<実施例2>

眼軟膏剤の製造

6-(3-2)クロペンチルオキシー 4-3トキシフェニル) -6-3チルー 3, 4, 5, 6-5トラヒドロー 2 H -1, 3-3 オサジンー 2-3 フロ 3 フロ 4 フロ

動パラフィンO.5gをとり、眼科軟膏の製法に従って 調製し、更に眼科用白色ワセリンを加えて調製すること により眼軟膏剤100gを製造した。

【0044】<試験例1>

アレルギー性結膜炎モデルに対する改善作用

実験にはウイスター系のラット(日本クレア)を使用し た。ラットに卵白アルブミン(OA、シグマ社製)10 Oμgと10mg水酸化アルミニウム(Alum、PIERCE社 製)を1mLの生理食塩液に懸濁し、腹腔内投与するこ とによって感作した。アレルギー性結膜炎は、感作日か ら3週目以降のラットを用い、生理食塩液で30mg/ mLの濃度に調製したOAを10µL点眼することによ って惹起した。薬物は、1.0%(w/v)の濃度で生 理食塩液に懸濁し、OAで結膜炎を惹起する10分前に 点眼した(陽性対照薬としてジフェンヒドラミンをO. 3%(w/v)の濃度で生理食塩液に懸濁し、OAで結 膜炎を惹起する10分前に点眼した)。薬物の効果は、 OA点眼後から20分間に観察された、後肢で眼瞼を引 っ掻く仕草(Itch-Scratch response: 痒みの指標と考 えられる) の回数を測定し、下記式より痒みの抑制率を 求めた。

コントロール群:予め感作したラットにOAで結膜炎を 惹起する10分前に生理食塩水を点眼した。

無処置群:感作していないラットに生理食塩水を点眼した.

【0045】計算式:

【数1】

(被験物質群 - 無処置群)

【0046】表1に、被験物質として6-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシフェニル)-6-メチル-3,4,5,6-テトラヒドロー2H-1,3-オキサジンー2-オン(化合物1)、6-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシフェニル]-6-メチル-3,4,5,6-テトラヒドロー2H-1,3-オキサジンー2-オン(化合物2)、6-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシフェニル]-3-メチル-3,4,5,6-テトラヒドロー2H-1,3-オキサジンー2-オン(化合物3)、6-(3-シクロプロピルメチルオキシー4-メトキシフェニル)-6-メチ

ルー3, 4, 5, 6- テトラヒドロー 2H-1, 3- オサジンー 2- オン (化合物 4)、(-)-6-[3-(2- インダニルオキシ) -4- メトキシフェニル] -6- メチルー 3, 4, 5, 6- テトラヒドロー 2H-1, 3- オキサジンー 2- オン (化合物 5)、(+)-6-[3-(2- インダニルオキシ) -4- メトキシフェニル] -6- メチルー 3, 4, 5, 6- テトラヒドロー 2H-1, 3- オキサジンー 2- オン (化合物 6) を用いた際の結果を示した。

[0047]

【表1】

アレルギー性結膜炎モデルに対する改善作用

| 被験物質 | 例数 | 抑制率 (%) |
|-----------|----|---------|
| 化合物 1 | 4 | 77.2 |
| 化合物 2 | 5 | 60.0 |
| 化合物 3 | Б | 94.2 |
| 化合物 4 | Б | 51.9 |
| 化合物 5 | 5 | |
| 化合物 6 | | 71.4 |
| 11.0400 | 5 | 57.1 |
| ジフェンヒドラミン | 5 | 64.6 |

【0048】この結果、上記の化合物1~6の1.0%の点眼では、陽性対照薬であるジフェンヒドラミンと同等もしくはそれ以上のItch-Scratch responseの抑制効果が見られ、アレルギー性結膜炎モデルで発現する浮腫及び目のかゆみが抑制されているものと考えられた。また、生理食塩液を点眼した無処置群では浮腫は認められず、Itch-Scratch Response が4例中1例で1回認められた。これは点眼による物理的な刺激によって誘発されたものと考えられる。OAを点眼したコントロール群では、全例に軽度ないし中程度の浮腫及びItch-Scratch

responseが認められ、急性のアレルギー性結膜炎が惹起されたものと考えられた。

[0049]

【発明の効果】本発明のアレルギー性眼疾患治療剤は、 既存のアレルギー性眼疾患治療剤とは異なる作用(PDE IV阻害作用)を有する化合物により、アレルギー性 結膜炎に対して良好な改善効果を発現するため、新しい タイプのアレルギー性眼疾患治療剤として極めて有用で ある。

フロントページの続き

(51) Int. CI. 7

識別記号

テーマコード(参考)

C O 7 D 265/04

265/10

// CO7M 7:00

CO7D 265/04

CO7M 7:00

FI

265/10

(72) 発明者 稲 真嗣

埼玉県さいたま市北袋町1丁目346番地 日研化学株式会社大宮研究所内 Fターム(参考) 4C056 AA02 AB01 AC02 AD01 AE02

AF04 DA03 DA05 DB04 DC01

4C076 AA12 BB24 CC03 CC10

4C086 AA01 AA02 BC72 MA01 MA04

MA17 NA14 ZA33 ZB13